REC'D 22 MAR 2004 WIPO PCT



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le ________ 3 0 DEC. 2003

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

/141102

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.lnpt.fr



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



requête en délivrance page 1/2

C120 C	
1.01	2
Regul	1 can
	* 35

MISE DES PIÈCES.		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 19 5/077, 27.992
	Réservé à l'INPI	NOM-ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
	- 91969	À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
27 DEC		Cabinet REGIMBEAU
75 INPI P		20, rue de Chazelles
D'ENREGISTREMENT ATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INP	0216785	75847 PARIS CEDEX 17
		FRANCE
ATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE AR L'INPI	2 7 DEC. 20	02
	no decier	t c
los références pour facultatifi 240277	D20881 NT	
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		☐ N° attribué par l'INPI à la télécopie
Confirmation d'un c	100 S. N. S. D	Cochez l'une des 4 cases surrentes
B NATURE DE LA	DEMARDS -	Cochez ! Min figs of Press Serventer
Demande de brev	vet	Management of the second secon
Demande de cer	tificat d'utilité	
Demande_division		
BCHIGHGO GIVIO		
	Demande de brevet initiale	
vu demana	le de certificat d'utilité initiale	N° Date
	d'une demande de	
brevet européen	Demande de brevet initiale	N° Date L:
K Cars	V DE PRIORITÉ DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation Date N° Pays ou organisation
DEMANDE AN	DÉPÔT D'UNE NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation Date N°
DEMANDE AN		Date N° Pays ou organisation Date N° S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Date N° Pays ou organisation Date N° S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Persotute morale Réfeonté physique
EN DEMANDEUR	YTÉRIEURE FRANÇAISE	Date N° Pays ou organisation Date S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
5 demándeun	YTÉRIEURE FRANÇAISE	Date N° Pays ou organisation Date N° S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Persotute morale Referenté physique
EN DEMANDEUR	YTÉRIEURE FRANÇAISE	Date N° Pays ou organisation Date N° S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Persotute morale Referenté physique
DEMANDEUR Nom ou denominati	NTÉRIEURE FRANÇAISE (Coches l'ine des 2 cases) on sociale	Date N° Pays ou organisation Date N° S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Persotute morale Réfeonté physique
Nom ou denominati Prénoms	NTÉRIEURE FRANÇAISE (Coches l'ine des 2 cases) on sociale	Date N° Pays ou organisation Date N° S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Persotute morale Referenté physique
Nom ou denominati Prénoms Forme juridiqu	NTÉRIEURE FRANÇAISE (Coches l'ine des 2 cases) on sociale	Date
Nom ou denominati Prénoms Forme juridiqu N° SIREN Code APE-NAI	TÉRIEURE FRANÇAISE (Coches l'inne des 2 cases) on sociale de	Date N° Pays ou organisation Date N° S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Persotute morale Referenté physique
Nom ou denominati Prénoms Forme juridiqu N° SIREN	NTÉRIEURE FRANÇAISE (Coches l'ine des 2 cases) on sociale	Date
Nom ou denominati Prenoms Forme juridiqu N° SIREN Code APE-NAF	TÉRIEURE FRANÇAISE (Coches l'ime des 2 cases) on sociale Rue	Date
Nom ou denominati Prenoms Forme juridiqu N° SIREN Code APE-NAF	(Coches l'inne des 2 cases) on sociale ue Rue Code postal et ville	Date No Pays ou organisation No No No S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Personne physique FRAYSSINET, Patrick Le Gaillard, Route de St-Thomas, 31470 SAINT LYS
Nom ou denominati Prenoms Forme juridiqu N° SIREN Code APE-NAI Domicile ou siège	TÉRIEURE FRANÇAISE (Coches l'ime des 2 cases) on sociale Rue	Date
Nom ou denominati Prénoms Forme juridiqu N° SIREN Code APE-NAI Domicile ou siège Nationalité	(Coches l'une des 2 cases) on sociale le Rue Code postal et ville Pays	Date
Nom ou denominati Prénoms Forme juridiqu N° SIREN Code APE-NAI Domicile ou siège Nationalité N° de télépho	(Coches l'inne des 2 cases) on sociale ue Rue Code postal et ville	Date N° Pays ou organisation N° S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Personne morate Karsonné physiqua FRAYSSINET, Patrick Le Gaillard, Route de St-Thomas, 31470 SAINT LYS FRANCE Française



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

26 bis, the de Sant Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Tritiphime -33-(1) 53.04 53 04 Télécopte : 33 (1) 42 94 86 54

requête en délivrance

(Coctobility - 20-43) 22 24 (Coctobile - 30-(1) 42 34 00	Cet imprime est à remplir lisiblement à l'encre noire
REMISE DES PIÈCES	NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
DATE	À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
LIEU	Cabinet REGIMBEAU
N° D'ENREGISTREMENT 0216785	20, rue de Chazelles
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI	75847 PARIS CEDEX 17
DATE DE DEPÔT ATTRIBUÉE 27 - 12 - 2002	FRANCE
PAR L'INPI	
Vos réferences pour ce dossier (facultatif) 240253 D20847 NT	
Confirmation d'un dépôt par télécopie	N° attribué par l'INPI à la télécopie ··
MATURE DE LA DEMANDE	Cochez l'une des 4 cases suivantes
Demande de brevet	
Demande de certificat d'utilité	
Demande divisionnaire	
Demande de brevet initiale	N° Date
on demande de certificat d'utilite initiale	N° Date
Transformation d'une demande de	
brevet européen //www.mde.de brevet initiale TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou	N° Date
DÉCLARATION DE PRIORITÉ	Pays ou organisation
OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE	Date N°
LA DATE DE DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation Date N°
DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Date N°
	S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
DEMANDEUR (Cochez l'une des 2 cases)	☐ Personne morale ☐ Personne physique
Nom	FRAYSSINET, Patrick
ou dénomination sociale	 .
Prénoms	
Forme juridique	·
N° SIREN	
Code APE-NAF	Lo Cailland Bouts do St Thomas
Domicile Rue	Le Gaillard, Route de St-Thomas,
ou Code postal et ville	31470 SAINT LYS
siège Pays	FRANCE
Nationalité	Française
N° de téléphone <i>(livultulf)</i>	N° de télécopie ejacultatif
Adresse électronique qualitatif?	
	S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2

NO PO	
12006	á

Réservé à l'INPI	THE PARTY OF THE P
REMISE DES PIÈCES DATE	
DEC 2002 LIEU 75 INPI PARIS	
IN DEPRECISEREMENT 0216785	
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI	DB 240 a. \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
D WANDATAIRE TO JE A POW	240277+E19710NT
Nom	the second of th
Prenom	
Cabinet ou Société	Cabinet REGIMBEAU
N ede pouvoir permanent et/ou	
de lien contractuel	
l sus	
Rue	20, rue de Chazelles 75847 PARIS CEDEX 17
Adresse Code postal et ville -	LIGHT I TAKES CELEVAL I
Pays	
N° de téléphone (facultatif)	01 44 29 35 00
N° de télécopie <i>(facultatif)</i> Adresse électronique <i>(facultatif)</i>	01 44 29 35 99 info@regimbeau.fr
And the second of the second o	Les inventeurs sont nécestairement des personnes physiques
CASS TO SERVICE STATE OF THE S	DC Oui
Les demandeurs et les inventeurs sont les mêmes personnes	□ Non : Dans ce cas remplir le formulaire de Désignation d'inventeur(s)
FT RAPPORT DE RECHERCHE	Uniqueltient pour une demande de brevet (y compris division et transformation).
Établissement immédial	
ou établissement différé	
Paiement échelonne de la redevance	Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt Oui Non
RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES	Uniquement pour les personnes physiques Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un aris de non-imposition) Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la décision d'admission à l'assistance grafuite ou indiquer sa réference): AG
SÉQUENCES DE NUCLEOTIDES ET/OU D'ACIDES AMINÉS	Cochez la case si la description contient une liste de séquences
Le support électronique de données est join	nt 🗆 .
La déclaration de conformité de la liste de séquences sur support papier avec le support électronique de données est joint	
Si vous avez utilisé l'imprimé «Suita», indiquez le nombre de pages jointes	
SIGNATURE DU DEMANDEUR	VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2

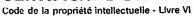
BR2

EMISE DES PIFCES	Réservé a l'INPI	
ATE		1
LIEU		
N - D'ENREGISTREMENT	0216785	OH 440 M \ 5 JUAN.
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L	INPI 27-12-2002	
6 mandataire	(s'ily a lieu)	240253 NT
Nom		240255 141
Prénom	······································	
Cabinet ou So	ciété	Cabinet REGIMBEAU
N °de pouvoir de lien contra	permanent et/ou	
	l Puo	
h.d	Rue	20, rue de Chazelles 75847, PARIS CEDEX 17
Adresse	Code postal et ville	75847,PARIS CEDEX 17
	Pays	
	one (ficultalif)	01 44 29 35 00
	pie (facultatif)	01 44 29 35 99
	tronique (facultatif	info@regimbesu.fr Les inventeurs sont nécessairement des personnes physiques
MVENTEUR INVENTEUR		570 0:
Les demande	eurs et les inventeurs	Non: Dans ce cas remplir le formulaire de Désignation d'inventeur(s)
	nes personnes	Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)
E RAPPORT D	DE RECHERCHE	
	Établissement immédiat ou établissement différé	
		Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt
Paiement éc	chelonné de la redevance	☐ Oui
	CHACIA COSCIACIAS	Non
RÉDUCTIO	N DU TAUX	Uniquement pour les personnes physiques Requise pour la première fois pour cette invention i prindre un des de non-imposition i
DES REDE	vances	Requise pour la premiere fois pour cette invention <i>(joundre une copie de la</i> Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention <i>(joundre une copie de la</i>
		decision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa reference). AG
SÉQUENC ET/OU D'	es de nucleotides Acides aminés	Cochez la case si la description contient une liste de séquences
Le support	électronique de donnees est joir	int [[]
La déclarat	tion de conformité de la liste de	e L
céquences	sur support papier avec le ectronique de données est jointe	
1 '	yez utilisé l'imprimé «Suite»,	
indiquez l	le nombre de pages jointes	
SIGNATU OU DU M	RE DU DEMANDEUR ANDATAIRE qualité du signataire	VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI
(ivom et d	quante ou signataires	
	// 1	M183
	(/ /	Coloi de et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire.



RKEAF! M.MAREMIRA

CERTIFICAT D'UTILITÉ





i bis, rue de Saint Pétersbourg

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

300 Paris Cedex 08 éphone : 33 (1) 53 04 53	3 04 Telécopie : 33 (1) 42 94 86	54	BR/suite
	Réservé à l'INPI		
EMISE DES PIÈCES	EC 2002 -PARIS		
IATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'IN	NPI 021678	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire .	08 829 W / 011001
los références pou	ur-ce-dossier \facultatif\	240277 + E19710 NT	
•	DU-BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation Date N° Pays ou organisation	
DEMANDE AN	DÉPÔT D'UNE TÉRIEURE FRANÇAISE	Date N° Pays ou organisation Date N° N°	
DEMANDEUR	(Cochez l'une des 2 cases)	☐ Personne morale	
Nom ou dénominatio	n sociale	ROUQUET, Nicole	
. Prénoms			
Forme juridique	<u> </u>	ļ	••
N° SIREN			
Code APE-NAF			- N
Domicile	Rue	15, rue Auguste Conte, 31400 TOULOUSE	4:
ou siège	Code postal et ville		
31080	Pays	FRANCE	
Nationalité		Française	i i
N° de téléphon	re (facultatif)		*,4* .
N° de télécopie			
	onique (facultatif)	D Paysayan physique	
DEMANDEUR	(Cochez l'une des 2 cases)	☐ Personne morale ☐ Personne physique	
Nom ou dénominati	ion sociale	·	
Prénoms			
Forme juridiqu	16		
N° SIREN			
Code APE-NAI	F		···
Domicile ou	Rue ·		
siège	Code postal et ville	- <u> </u>	
212	Pays		
Nationalité	1fh-12f		•
N° de télépho N° de télécop			
1	ose (<i>jacullatif</i>) tronique (<i>facultatif</i>)		
SIGNATURE OU DU MA	DU DEMANDEUR	Mart ou be	PRÉFECTURE L'INPI



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



26 bis, rue de Soint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

requête en délivrance

menetan	one : 35 [1135]04	53 04 Telécopie - 33 (1) 42 94 26	14	<u></u>	Page suite N° . 3. / .3.	DR/SUITE
REMI:	SE DES PIÉCES	Reservé à l'INPI		•	. 3 3	
LIEU	en a column and	A T CO. A CASE SEC. S. SEC. SEC. SEC. SEC. SEC. SEC.		* - Name of contract regions are constant pump ago	••••	
N" D	I.NREGISTREMENT	02.16785				
NATIO	ONAL ATTRIBUE PAR (005-21-42 INI	2	Cet imprimé est à rem	plir lisiblement à l'encre noire	DESTAIN 1400)
Vos	références po	our ce dossier (facultatif)	240253			
	DÉCLARATIO	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisation	1		
	OU REQUÊTE	DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation	No		
	LA DATE DE	DÉPÔT D'UNE	Date	Nº		
	DEMANDE AT	ITÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation			
			Date	No		I
	DEMANDEUR	(Cochez l'une des 2 cases)	☐ Personne mora	ie (Personne physique	
	Nom	on sociale	ROUQUET,	Nicole		
-	Prénonts					
	Forme juridiqu	e				
	N° SIREN	····				
	Code APE-NAF				•	
	Domicile	Rue	15, rue Augus	,		
	ou	Code postal et ville	31400 TOUL	OUSE		
	siège	Pays				
 -	Nationalité		FRANCE			
	N° de téléphor	ne (facultatif)	Française			
-	N° de télécopie					
		onique (facultatif)				
6		(Cochez l'une des 2 cases)	Personne mora	ile	Personne physique	
	Nom					
	ou dénominati	on sociale				
	Prénoms					
ļ	Forme juridiqu	e 				
	N° SIREN	,	لنحب سين			
	Code APE-NAF					
	Domicile	Rue				
	ou siège	Code postal et ville		and a second	*** * ********************************	
١		Pays				
	Nationalité					
	N° de téléphor					
	N° de telécopi					
	Adresse électro	onique (<i>facultatif</i>)				
	OU DU MAN	OU DEMANDEUR IDATAIRE Ité du signataire)	1		VISA DE LA PRÉ OU DE L'IN	
		(/ /	MUSIS	<u> </u>		

La présente invention se rapporte à une méthode de fixation d'ADN-à-la-surface de phosphates de calcium de caractéristiques particulières. Cette méthode peut comporter une étape de maturation du matériau dans une solution saline pour améliorer la fixation d'ADN et sa disponibilité pour la transfection de cellules. L'invention porte également sur l'utilisation des poudres et céramiques de phosphates de calcium modifiées pour la transfection de cellules in vitro et in vivo et pour la culture de cellules transfectées en réseau tridimensionnel.

La transfection de gènes dans les cellules eucaryotes est une étape clef de la thérapie génique. Plusieurs méthodes sont utilisables avec des rendements variables. Elles sont utilisables in vitro ou in vivo.

A des fins de thérapie géniques, les cellules peuvent être transfectées in vitro puis réinjectées dans l'organisme ou bien transfectées directement dans les organes ou les tissus dans lesquels elles résident (Evans, C.H., Robbins, P.D., Possible orthopaedic applications of gene therapy, J Bone Joint Surg, 77-A, 7: 1103-1114)

20

Les différentes méthodes utilisées pour la transfection cellulaire sont résumées dans le tableau ci-dessous :

Méthode	Avantages	Inconvénients
DEAE-dextran	Simple	Expression transitoire
Phosphate de calcium	Simple	Inutilisable pour cellules en suspension
Liposomes	Simple	Relativement non prouvé
Micro-injection	Efficace	Techniquement difficile
Electroporation	Bon pour les cellules non	Pas de co-transfection

	Fusion de	adherentes Bon pour les cellules non	Résultats variables
	protoplastes Adénovirus	adhérentes Forte-infectivité, production in connue, infecte les cellules ne se	toxique, productio n de
n, yr ar r sannann anna a a a a		divisant pas, grande variété de cellules hôtes Non pathogènes, Expression	protéines virales Supporte seulement des gènes
	Adénovirus associés	stable, infecte les cellules ne se divisant pas, grande variété de	courts, difficile à produire, peu développé
		cellules hôtes Infecte les cellules ne se divisant	Tovigue expression transitoire
	Herpès simplex	pas, supporte des gènes longs,	peu développé
	Infection par retrovirus) Efficace	Type cellulaire réduit par le tropisme, capacité de codage basse,
	Solides polycationiques	Simple, transfection localisée	Expression transitoire
	Chromosome satellite	Permet de transfecter des gènes longs	Résultats non prouvés

Depuis une quinzaine d'années qu'ont débuté les essais cliniques de thérapie génique, les résultats ont été dans l'ensemble décevant pour plusieurs raisons :

Quels que soient les vecteurs utilisés, adénovirus, virus associé à l'adénovirus (AAV), rétrovirus ou formulation physico-chimiques, l'efficacité de transfert des gènes dans les cellules cibles a toujours été très faible (A. Kahn. Dix ans de thérapie génique: déceptions et espoirs. *Biofutur* 202:16-21, 2000). La durée d'expression des transgènes thérapeutiques est la plupart du temps brève, limitée à quelques semaines, en raison d'une réaction immune qui provoque l'élimination préférentielle des cellules transduites, de la longévité intrinsèque de celles-ci ou de l'extinction des séquences d'ADN ou promoteurs qui dirigent l'expression des gènes insérés (Orkin, S.H., Motulsky, A.G., report and recommendations of the panel to assess the NIH investment in research gene therapy.www.nih.gov/news/panelrep.html).

Enfin certains vecteurs ont manifesté un effet toxique. Des accidents sont survenus lors d'utilisation de vecteurs adénoviraux injectés dans l'organisme ayant entraîné la mort de patients dans des essais de traitement par l'ornithine transcarbamylase (Smaglik,P., Investigators ponders what went wrong after gene therapy death. The Scientist 13 [21]:1 (1999).

Ainsi, il ressort de l'analyse de tous les essais cliniques de thérapie génique que la stratégie de transfert d'un gène nécessiterait des vecteurs beaucoup plus performant, plus sûrs et capables de transfecter préférentiellement les cellules sur lesquelles un effet thérapeutique est nécessaire (Orkin, S.H., Motulsky, A.G., report and recommendations of the panel to assess the NIH investment in research gene therapy.www.nih.gov/news/panelrep.html).

10

15

20

25

C'est pour cette raison que des vecteurs polymériques polycationiques ont été développés. Ces vecteurs sont des solides et peuvent adsorber de l'ADN sous différentes formes, en particulier, sous forme de plasmide. Ils ont la particularité de transfecter les cellules qui arrivent à leur contact avec un rendement variable. Ils ont été utilisés *in vivo* pour transfecter des cellules des tissus conjonctifs lâches intervenant dans la cicatrisation osseuse afin d'accélérer cette dernière (S. Goldstein and J. Bonadio. in vivo gene transfer methods for wound healing. The Regent of the University of Michigan. Anonymous. United States:(5,962,427):1-31, 1999. thérapie génique. A61K 48/00. 514/44).

Les coprécipités de phosphates de calcium et d'ADN ont été utilisés depuis de nombreuses années afin de transfecter les cellules *in vitro* (E. T. Schenborn and V. Goiffon. Calcium phosphate transfection of mammalian cultured cells. edited by M. J. Tymms, Totowa, NJ:Humana Press Inc, 2000, p. 135-144; W. Song and D. K. Lahiri. Efficient transfection of DNA by mixing cells in suspension with calcium phosphate. *Nucleic Acid Research* 23 (17):3609-3611, 1995; Y.-W. Yang and J.-C. Yang.

Calcium phosphate as a gene carrier: electron microscopy. Biomaterials -18:213-217;----1997). -Ils sont obtenus en versant-une solution-de chlorure de calcium dans le milieu afin de le sursaturer en calcium et de précipiter un phosphate de calcium dans lequel sont 5 incluses des molécules d'ADN. Ces particules composites sont ensuite phagocytées par les cellules qui intègrent le plasmide de différentes manières et expriment les gènes qui sont transportés. ... Cependant, ces coprécipités ont un inconvénient majeur. Ils sont très difficilement 10 utilisables in vivo car il est difficile d'obtenir une sursaturation en système ouvert. D'autre part, ils ne peuvent permettre des transfections localisées dans l'espace. Les céramiques de phosphates de calcium sont des matériaux obtenus par frittage d'une barbotine contenant des particules de phosphate de calcium en suspension. Ce sont des 15 assemblages de grains liés par des joints de grains (Frayssinet, P., Fages, J., Bonel, G., Rouquet, N., Biotechnology, material sciences and bone repair. European Journal of Orthopaedic Surgery & Traumatology (1998) 8: 17-25). Ces matériaux présentent une biocompatibilité particulière avec le tissu osseux, ce qui 20 les rend particulièrement utiles comme matériau de reconstruction osseuse ou bien comme vecteur de cellules ostéogéniques (P., Frayssinet, J.L. Trouillet, N. Rouquet, E. Azimus, A. Autefage (1993), Osseointegration of macroporous calcium phosphate

25

30

Dans le cadre de l'invention, nous avons développé des poudres et des céramiques de phosphate de calcium capables de transfecter des cellules à la fois *in vivo* et *in vitro*, notamment des cellules mésenchymateuses. La composition chimique de ces céramiques peut varier car plusieurs sels de l'acide orthophosphorique peuvent rentrer dans leur composition, en particulier, le phosphate tricalcique, l'hydroxyapatite qui est

ceramics having a different chemical composition. Biomaterials, 14, 6: 423-429).

la phase de synthèse la plus proche de la phase minérale du tissu osseux, et le phosphate octocalcique. Ces céramiques ont une autre particularité, elles ont des propriétés de surface très variables en fonction de différents paramètres tels que, parmi d'autres, le mode de synthèse de la poudre, la température de cuisson, ou la présence de divers éléments traces. Ces différents facteurs influent en particulier sur la charge de surface, le potentiel zeta et les capacités de substitution dans la maille du phosphate de calcium. Les céramiques phosphocalcique ont également la particularité de présenter des croissance épitaxiques d'apatite carbonatée à leur surface une fois implantées dans l'organisme ou immergées dans un milieu salin de composition comparable au liquide extracellulaire (M. Heughebaert, R. Z. LeGeros, M. Gineste, and A. Guilhem. Hydroxyapatite (HA) ceramics implanted in non-bone-forming sites. Physico-chemical characterization. J Biomed Mat Res 22:257-268, 1988). C'est à ces croissances cristallines qu'ont été attribuées les propriétés de biocompatibilité de ces matériaux.

Les propriétés d'adsorption des phosphates de calcium vis-à-vis des acides nucléiques ont été mises à profit en chromatographie sur colonnes d'HA pour séparer et purifier l'ADN ou certains ARN. Il est essentiel de comprendre que, à composition chimique égale, toutes les poudres d'hydroxyapatite utilisées en chromatographie n'ont pas le même pouvoir séparateur des acides nucléiques (A. Eon-Duval, Purification of plasmid DNA by hydroxyapatite chromatography, Abstract of 2nd conference on hydroxyapatite. San Francisco March 2001). Les interactions entre les molécules organiques et l'hydroxyapatite dépendent des propriétés de surface de ce mineral (M.J. Gorbunoff, Protein chromatography on hydroxyapatite columns. Methods in Enzymology, vol 182, Academic Press Inc 1985 : 329-339), qui peuvent varier d'un lot à l'autre.

Il a été prouvé que la distribution des charges à la surface du solide et ses capacités d'hydratation ont une influence importante sur l'adsorption des molécules organiques à sa surface (Norde, W., Lyklema, J., (1991) Why proteins prefer interfaces. J Biomed

Sci Polymer Edn 2, 183-202 (1991)). De même, la force ionique, et le pH du solvant des molécules organiques doivent être pris en compte.

Si la protéine en solution et le solide ont une charge opposée, ils s'attirent. Au moins si la charge de la protéine et celle de la surface du solide se compensent grossièrement. Si les charges ne se compensent pas, cela résulte en une accumulation de charges dans la région de contact causant une haut potentiel électrostatique, énergétiquement peu favorable à une adsorption. Une situation similaire est observée lorsque la surface du solide et la molécule organique sont de même signe. Néanmoins, dans de nombreux cas, l'adsorption peut se faire tout de même dans certains cas grâce à l'incorporation d'ions de la solution à l'interface de la couche adsorbée qui prévient l'accumulation de charge.

10

15

20

25

L'hydrophobie a une influence sur l'adsorption car elle participe à la répartition des charges en particulier dans les molécules organiques qui ont une structure tertiaire et quaternaire. L'hydrophobie d'une surface (molécule ou bien solide) peut favoriser l'adsorption.

La répartition des charges ainsi que les capacités d'hydratation des apatites sont des propriétés intéressantes car elles peuvent avoir une charge de surface positive ou négative et peuvent être hydrophiles ou hydrophobes. De plus, les substitutions dans la maille pouvant être nombreuses, les groupes fonctionnels à la surface peuvent varier.

Nous avons développé des poudres de phosphates de calcium à base d'hydroxyapatite capables de fixer de l'ADN sous différentes formes et de le délivrer à des cellules isolées ou dans l'organisme à des fins de transfection. Ces poudres peuvent être injectés en suspension dans un liquide ou bien un gel. Elles peuvent également être déposées à la curette ou bien servir de vecteur transfectant à des cellules cultivées en réseau tridimensionnel. Elles ont des propriétés physico-chimiques particulières afin de

posséder ces propriétés de transfection. Une série d'expérimentation a été menée permettant de juger la transfection de cellules isolées ou non avec un plasmide porteur du gène de la galactosidase pouvant être mis-en évidence par histochimie. La poudre est une mise en forme particulièrement bien adaptée pour pouvoir transfecter à la fois des cellules isolées ou des tissus.

Le mécanisme intervenant dans la fixation d'ADN (molécule organique de charge négative) à la surface de particules d'hydroxyapatite peut-être :

- o. Une adsorption électrostatique lorsque le matériau est de charge positive
- Une coprécipitation des molécules d'ADN dans la couche d'apatite carbonatée apparaissant par croissance épitaxique à la surface de ces matériau et résultant de processus de dissolution/reprécipitation complexes se déroulant à la surface dans des milieux sursaturés en calcium et phosphore.
- Un échange ionique entre la phase interfaciale et la solution

15

20

25

10

L'ADN une fois fixé sur le matériau doit pénétrer dans la cellule. La composition et les caractéristiques de surface sont également importants pour la dégradation du matériau en milieu biologique et l'émission de particules transfectantes. On sait que les céramiques d'HA se dégradent aux joints de grains et que la couche d'apatite carbonatée apparaissant à la surface du matériau par croissance épitaxique a une solubilité différente du matériau lui-même.

En revanche, tous les phosphates de calcium ne peuvent transfecter des cellules. Le DCPD par exemple ou bien certaines mises en forme d'HA ou de TCP ont montré leur incapacité à le faire. Leur cytotoxicité est certainement responsable de ceci.

Au contraire, la modification de la surface des poudres et des céramiques par maturation dans un milieu de culture entraînant une croissance épitaxique d'apatite carbonatée améliore le rendement de marquage.

Description

5

10

15

25

Ainsi, dans un premier aspect, la présente invention se rapporte à un procédé pour modifier la surface des poudres et des céramiques de phosphates de calcium, caractérisé en ce qu'il comprend une étape consistant en une maturation dans un milieu de culture entraînant une croissance épitaxique d'apatite carbonatée à la surface desdites poudres et céramiques. Cette modification de surface permet d'améliorer le rendement de transfection d'acide nucléique in vivo et in vitro.

Ces particules de phosphates de calcium sont immergées dans un milieu de culture du type des milieux de culture cellulaire couramment employées en biotechnologie, notamment le DMEM, pendant environ quelques minutes, par exemple 1, 5, 10 ou 30 minutes au moins à environ 12, 24, 48 heures, quelques jours ou davantage à une température allant de 15 à 50°C, de préférence environ 37°C. Le but est d'avoir la formation d'une couche d'apatite carbonatée à la surface avant ou pendant la mise en contact avec les plasmides.

Dans un mode de réalisation particulier, le procédé mentionné ci-dessus est réalisé avant la mise en contact avec les acides nucléiques, notamment des plasmides.

Alternativement, cette étape entraînant une croissance épitaxique d'apatite carbonatée à la surface desdites poudres et céramiques est réalisée dans un milieu contenant les acides nucléiques. Dans ce mode, la modification de surface et la fixation des acides nucléiques sont réalisées simultanément.

De préférence, les poudres et céramiques sont immergées dans un milieu de culture DMEM pendant 48 heures à 37°C avant ou simultanément à la fixation des acides nucléiques.

Dans un aspect complémentaire, l'invention porte sur un procédé de fixation d'acide nucléique, en particulier d'ADN, à la surface de phosphates de calcium ou de céramiques de phosphates de calcium comprenant—une—étape—a)—consistant—en—une—hydratation de la poudre de phosphate de calcium ou de la céramique de phosphate de calcium et une étape b) consistant en une immersion des produits obtenus à l'étape a)—dans une solution de tampon phosphate contenant un ADN simple ou double brin pour des durées variables de quelques minutes à plusieurs heures, par exemple 1, 5, 10 ou 30 minutes au moins à environ 12, 24, 48 heures ou davantage à une température allant de 15 à 50°C, de préférence environ 37°C.

Dans ce procédé, l'hydratation réside de préférence en une immersion de la poudre de phosphate de calcium ou de la céramique de phosphate de calcium dans une solution simulant les fluides extracellulaires destinée à produire une croissance épitaxique d'apatite carbonatée à la surface desdites poudres et céramiques.

Les étapes a) et b) peuvent être effectuées simultanément ou successivement. Ainsi, on peut mettre en œuvre l'invention avec une solution contenant un ADN simple ou double brin pour des durées variables de quelques minutes à plusieurs heures à environ 37°C.

15

Avantageusement, ce procédé permet de fixer l'ADN à pH physiologique sur des particules de phosphate de calcium. Les céramiques peuvent être des céramiques poreuses ou denses.

Dans un autre aspect, l'invention porte sur les poudres et les céramiques de phosphates de calcium susceptibles d'être obtenues à partir du procédé décrit ci-dessus, caractérisées en ce qu'elles peuvent supporter une croissance épitaxique d'apatite carbonatée à leur surface.

L'invention vise également les poudres et les céramiques de phosphates de calcium possédant une croissance épitaxique d'apatite carbonatée à leur surface et comprenant en outre les acides nucléiques fixés à leur surface. Ces produits sont particulièrement efficaces pour la transfection de cellules in vitro et in vivo. Avantageusement, les poudres et céramiques obtenues possèdent au moins l'une des propriétés décrites ci-après : - Nature des groupes chargés à la surface : PO₄-, OH-, Ca⁺⁺ 10 - pH de surface basique - Potentiel électrocinétique négatif - Hydrophobe - granulométrie comprise entre 0-200 μm, en particulier entre 80-125 μm et 0-25 μm. 15 De préférence, les produits de l'invention comprennent l'ensemble des caractéristiques décrites ci-dessus. En outre, les poudres et céramiques de phosphates de calcium mentionnées ci-dessus peuvent comporter un noyau composé d'un autre matériau polymérique, céramique ou 20 métallique, de préférence magnétique. L'invention vise également les particules formées à base de poudres de phosphates de calcium décrites ci-dessus, lesdites particules étant comprises dans une matrice minérale ou polymérique, en particulier dans des ciments de phosphate ou de sulfate de 25 calcium. Dans un autre aspect, l'invention se rapporte à un revêtement de céramiques de prothèses articulaires ayant les caractéristiques de la céramique définie ci-dessus.

Cinvention vise également l'utilisation desdites poudres et céramiques de phosphate de calcium possédant une croissance épitaxique d'apatite carbonatée à leur surface comme support pour la culture cellulaire, notamment pour la culture en réseau tridimensionnel de cellules transfectées par le support et pour la transfection de cellules in vitro et in vivo.

Les exemples suivants sont donnés à titre illustratif. Ils constituent des modes de réalisations préférés de l'invention.

Exemple 1 : Caractéristique des poudres utilisées

15

Type P15: poudre sphérique de surface spécifique $0,62 \text{ m}^2/\text{g}$. Elles ont été calcinées à 1180°C et leur granulométrie est comprise entre $80-125 \mu\text{m}$.

. ;

Type P1: poudre de forme quelconque de surface spécifique 56,84 m²/g, non calcinée (brute) de granulométrie comprise entre 0-25 μm.

20

25

L'étude granulométrique des poudres utilisées montre que les poudres sphériques (P15) ont une tranche granulométrique bien définie alors que celles de forme quelconque (P1) a des tranches granulométriques beaucoup plus larges avec beaucoup de particules fines. Le pH de charge nulle varie avec la température de calcination des poudres. Le potentiel zéta de la poudre P1 mesuré dans de l'eau déminéralisée est de -27,5 mV et le pH de surface est de 9,08.

En fonction de la température de frittage de la poudre, le pH de charge nul est variable mais largement inférieur au pH physiologique. Ceci signifie que quelque soit la

température de frittage, le potentiel électrocinétique des poudres, au pH neutre, est négatif.

L'examen en microscopie à balayage des poudres sphériques montre qu'elles sont constituées par des grains assemblées par des joints de grains. Il existe des irrégularités de surface sur certaines des faces des grains à fort grossissement.

Poudre	P1	P15
Nature des groupe chargés	PO ₄ ", OH ⁻ , Ca ⁺⁺	PO ₄ -, OH-, Ca ⁺⁺
Potentiel électrocinétique (mV)	-27,5	-35
Hydrophobicité	+	+
PH de surface	9,8	7,8
Granulométrie (µm)	0-25	80-125
Surface spécifique (m²/gr)	56,84	0,62
pH de charge nul		·
Forme des poudre	anguleuse	sphérique

10 Exemple 2 : Méthode de fixation de l'ADN sur le vecteur

5

15

20

Le vecteur peut être utilisé de deux manières différentes :

Méthode A: Il peut être incubé directement avec le plasmide dans une solution de tampon phosphate. Il est alors maintenu en contact avec celui-ci pendant plusieurs heures alors que sa surface est modifiée par croissance épitaxique d'apatite carbonatée. La fixation peut alors se faire par coprécipitation à la surface du matériau.

Méthode B: Il peut également être mis en présence d'une solution saline pendant plusieurs jours afin de modifier la surface. Une fois que celle-ci est équilibrée, le matériau est ensuite mis dans la solution contenant le plasmide. La fixation de l'ADN est supposée se faire alors à la surface de la couche épitaxique.

	Fixation du plasmide sur la surface des particules natives (méthode A):
	L'ADN double brin a une affinité marquée pour l'HA lorsqu'il est dissous dans des
	faible concentration de tampon phosphate. Ils sont élués dans des concentrations
	supérieures de tampon phosphate. 1 m ² de surface de poudre a été disposé dans les
5	boîtes de Pétri soit 1,61 gr pour le type A et 0,017 g dans le type B.
	 Hydratation de la poudre d'HA (2ml/g) dans 10ml de tampon phosphate
	0,12M. Chauffage 15 à 30 mn à 100°C.
	o Laisser reposer à température ambiante et sortir le tampon. Re-
10	suspendre dans 5 à 10 ml de 0,12 M de tampon phosphate à 60°C, décanter et
****	resuspendre dans 5 ml du même tampon à 60°C.
	Ajouter l'échantillon de l'acide nucléique dans 1 ml de tampon
	phosphate 0,12M à 40°C (l'élution des acides nucléiques doubles brins peut se
	faire en lavant l'HA 8 à 10 fois avec 0,5 ml de tampon phosphate (0,4M)).
15	
	Fixation du plasmide à la surface des particules modifiées par croissance
	épitaxiques (méthode B):
	 Les particules ont été incubées à 37°C dans du milieu de culture DMEM
	pendant 48 heures.
20	 Elles sont lavées dans une solution de tampon phosphate 0,12M
	o On ajoute l'échantillon de l'acide nucléique dans 1 ml de tampon
	phosphate 0,12M à 40°C (l'élution des acides nucléiques doubles brins peut se
	faire en lavant l'HA 8 à 10 fois avec 0,5 ml de tampon phosphate (0,4M)).
	Table of Manual 1111 on 10 1010 and 5 35 1m as tampon prosper (-5 1117).
25.	en e
23	Exemple 3 : Transfection de cellules in vitro

Exemple 3: Transfection de cellules in vitro

Trois lignées ont été utilisées:

o Cartilage de croissance de lapin

- Périoste de lapin
- Cellules de calvaria de rat

Elles sont obtenues en digérant la matrice collagénique dans une solution de collagénase suivic d'une centrifugation.

5

10

15

20

25

3.1 Matériau à surface non modifiée

La quantité de poudre (type B) a toujours été la même : 10 mg.

Lors de la transfection les cellules n'étaient pas à confluence. Les cellules ont été transfectées à J0 et la première évaluation par histochimie de l'expression de la galoctosidase a été faite à J4, J21, J30.

A J4:

Toutes les lignées présentent des zones de marquage. Dans les puits transfectés avec des particules, les cellules marquées sont groupés autour des particules bien que certaines en soient néanmoins éloignées. Cet éloignement peut s'expliquer par le fait que les particules émettent des débris avec une surface spécifique élevée. On les voit au microscope au milieu de groupes de cellules marquées. Cellules de cartilage de croissance: en valeur absolue, c'est la série qui a été le plus marquée.

A J21

En ce qui concerne les cellules de cartilage, le nombre de cellules transfectées est important. Les cellules des calvarias de rats sont fortement positives.

A J30

Les cellules ont une inhibition de contact relative, elles sont quasiment en trois dimensions et arrondies. La plupart des cellules des trois groupes sont positives. Le nombre de cellules positives et le taux de croissance précédent semblent indiquer que les plasmides sont transmis d'une cellule à l'autre ou bien que le relargage de particules d'ADN s'étale dans le temps, le pourcentage de cellules positives aurait été très faible dans le cas contraire. Il est également possible que les relargages de particules transfectantes soient progressifs. Les cellules marquées préférentiellement sont celles au contact des particules.

Pourcentage of	des cellules	marquées en	fonction (des	lignées	utilisées	:
----------------	--------------	-------------	------------	-----	---------	-----------	---

 Temps (jours)	calvaria	- Cartilage de	périoste]
 ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	conjugaison ·		†
 4	15	32	27	
21	39	42	· 35	1
 30	65	71	60	

5 3.2 Matériau à surface modifiée par croissance épitaxique

Dès les premiers temps de la culture, la plupart des cellules sont marquées.

3.2.1 Transfection de part et d'autre d'une membrane hémiperméable

Les grains ont été disposés au contact des cellules soit séparés de celles-ci par une membrane poreuse (0,2µm) en polycarbonate les séparant du tapis cellulaire. Le marquage cellulaire par la galactosidase est évalué par histochimie à J4.

.

Les cellules en contact direct avec les particules sont marquées sporadiquement. Les cellules qui ne sont pas au contact des particules (séparées par la membrane) sont également marquées. Il existe donc des particules transfectantes de taille inférieure à 0,2 µm passant à travers les pores de la membrane en polycarbonate.

3.2.2 Transfection de cellules en réseau tridimensionnel

15

Les lignées cellulaires précédemment décrites sont mises en suspension dans le milieu de culture. Le lit est disposé au fond d'une boîte de culture. La suspension sert à ensemencer un lit de microbilles (1.5-2 10⁵ cellules/0,05 gr de billes) vectrices de plasmides portant le gène la galactosidase. Le lit est disposé au fond d'une boîte de culture. Les cellules sont cultivées 10 à 15 jours. On obtient la formation d'une couche cellulaire tridimentionnelle pontant et agglomérant les billes. Cette couche contient également une matrice collagénique abondante.

A la date d'observation les cellules forment un réseau tridimensionnel pontant les

différentes particules et les assemblant. La-mieroscopie optique révèle que les cellules

contenues dans l'amas de particules sont marquées par la galactosidase.

3.2.3 Transfection de cellules dans des cultures de tissu

Matériau utilisé pour le marquage: Type A: poudre sphérique de surface spécifique 0,62 m²/g. Elles ont été calcinées à 1180°C et leur granulométrie est 80-125 μm. La quantité de poudre est de quelques dizaines de particules par boites (P15).

10

-Quelques billes ont été placées au contact des fragments osseux après avoir été incubées sans pré-immersion (méthode A).

Les fragments osseux proviennent de fémurs, tibias et calvaria de rats nouveaux-nés agés de 3 jours. Les pièces osseuses ont été nettoyés des tissus mous attenants. Les os longs ont été coupés en trois morceaux: 2 épiphyses et la diaphyse. Les calvarias ont été coupées en petits fragments de 2 à 3 mm de côté. Ces différents fragments ont été déposés à la surface d'un gel à 3% d'agar dans du DMEM. Le milieu de culture (DMEM+SVF) a été ensuite rajouté de façon à ce que les fragments affleurent à l'interface liquide-air.

Les billes ont été maintenues en contact des tissus pendant 2 à 30 jours, date à laquelle l'activité galactosidase des cellules est mise en évidence avant de faire des coupes histologiques.

25

A 2 jours de mise en contact, des zones de marquage sporadiques sont identifiables. Le marquage se fait à distance et au contact des billes d'HA. Il a lieu également au contact de ces mêmes billes.

A 30 jours, la totalité des fragments osseux a viré au bleu macroscopiquement (figure

1).

La figure 1 représente une macrophotographie d'une culture de tissu-osseux en présence de poudre transfectante pendant 30 jours. Le fragment osseux est entièrement

5 bleu en raison de la transfection des cellules par le plasmide vecteur de la galactosidase. En microscopie optique par réflexion, il n'est pas possible de voir une zone qui ne soit pas marquée. Les billes sont engluées dans une matrice marquée par la

- Les coupes des différents échantillons de tissu osseux cultivés 30j montrent que les cellules osseuses (ostéoblastes, chondroblastes, cellules périchondrales, cellules périostées, ostéoclastes) sont marquées (la figure 2 est une coupe histologique du même tissu montrant que toutes les cellules ont été transfectées par la galoctosidase X 30).
- Les cellules des lignées hématopoïétiques ne sont pas marquées. Il faut noter que:
 - Toutes les cellules osseuses sont marquées
 - Elles le sont quelle que soit la distance des cellules aux billes.

3.2.4 Transfection in vivo

réaction à la galactosidase.

20 Un groupe de 10 lapins males NZW âgés de 4 semaines est sélectionné de manière aléatoire. Ces lapins sont divisés en deux groupes : Lot A et Lot B. Un lapin de chaque groupe sert de témoin.

La zone opératoire se situe sur la mandibule coté gauche en arrière des incisives mandibulaires. Il est à noter qu'une étude préliminaire a permis de sélectionner ce site dans lequel l'os est le plus abondant. Le type de poudre P15 a été utilisé. L'ADN a été fixé par la méthode A.

Après la pose de champs stériles et la désinfection cutanée et muqueuse une incision vestibulaire intrabuccale est réalisée a l'aide d'un bistouri. Un lambeau de pleine

épaisseur est récliné pour accéder a la zone osseuse mandibulaire a la base des incisives. Un trépan de 3mm est utilisé pour systématiser l'effraction osseuse. Le défaut osseux réalisé est de l'ordre de 2 mm de profondeur. Le volet osseux-est éliminé a l'aide de ciseau a os. Le biomatériau est aspiré a l'aide d'une seringue de 5 ml et déposé dans le défaut osseux de telle manière qu'il le remplisse. Une légère pression est utilisée avec une gaze stérile pour maintenir en place le biomatériau. Le lambeau repositionné est ensuite suturé

Deux témoins subissent une deuxième opération controlatérale sans dépose de biomatériau.

Les lapins ont été sacrifiés à 3 et 6 semaines. Les mandibules ont été prélevées, fixées dans l'éthanol et incluse dans de l'hydroxy-ethylmethacrylate. Des coupes de 5 μm

A 3 semaines :

d'épaisseur ont été réalisées et l'activité galactosidase mise en évidence

15 Dans les sites témoins:

10

20

25

Les coupes histologiques montrent un os spongieux avec peu de trabécules dont les pores sont occupées par un tissu stromal très lâche. Il existe des cellules multinucléées d'allure ostéoclastique à la surface des trabécules. Ces cellules sont toutes marquées par la réaction à la galactosidase. De la même manière, tous les monocytes sont également marqués. Ce sont les seules cellules qui sont marquées.

Dans les sites implantés :

Les coupes passant à travers les billes de phosphate de calcium montrent que les billes sont inclusent dans un tissu conjonctif relativement dense avec de nombreuses cellules multinucléées à leur surface. Toutes les cellules, fibroblastiques ou multinucléées sont marquées par la galactosidase.

Lorsque les coupes s'éloignent des billes, il existe moins de cellules marquées néanmoins les structures tissulaires n'ayant pas été perturbées par l'acte opératoire donnent des informations intéressantes. Les fibroblastes des ligaments dentaires sont marquées. Il existe des îlots de cellules d'aspect fibroblastique marquées dans le tissu

				··· ·· <u>·· ·</u> ·		<u> </u>	
**************	6 sem	naines:		•			•
5 Ma	acroscopiquement	t, il exis	te un m	arquage aut	our des g	ains d'HA	T. Les coupe
mo	ontrent des cellule	s stromal	es positiv	es.			
•							
<u> </u>							
·				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		-	··-···

REVENDICATIONS

- 1. Procédé pour modifier la surface des poudres et des céramiques de phosphates de calcium, caractérisé en ce qu'il comprend une étape consistant en une maturation dans un milieu de culture entraînant une croissance épitaxique d'apatite carbonatée à la surface desdites poudres et céramiques.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que les particules de phosphates de calcium-sont immergées dans un milieu de culture du type des milieux de culture cellulaire.
- 3. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que les particules de phosphates
 de calcium sont immergées pendant environ quelques minutes à quelques jours.
 - 4. Procédé selon l'une des revendications 2 et 3, caractérisé en ce que les particules de phosphates de calcium sont immergées à une température allant de 15 à 50°C, de préférence environ 37°C.
 - 5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'il est réalisé avant la mise en contact avec les acides nucléiques.

20

- Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'il est réalisé
 simultanément à la mise en contact avec les acides nucléiques.
 - 7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que l'étape entraînant une croissance épitaxique d'apatite carbonatée à la surface desdites poudres et céramiques est réalisée dans un milieu contenant les acides nucléiques.

8. Procédé de fixation d'ADN à la surface de phosphates de calcium ou de céramiques de phosphates de calcium comprenant une étape a) consistant en une hydratation de la poudre de phosphate de calcium ou de la céramique de phosphate de calcium et une étape b) consistant en une immersion des produits obtenus à l'étape a) dans une solution de tampon phosphate contenant un ADN simple ou double brin pour des durées variables de quelques minutes à plusieurs heures à une température allant de 15 à 50°C, de préférence environ 37°C.

10

20

9. Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que l'hydratation réside en une immersion de la poudre de phosphate de calcium ou de la céramique de phosphate de calcium dans une solution simulant les fluides extracellulaires destinée à produire une croissance épitaxique d'apatite carbonatée à la surface desdites poudres et céramiques.

...

- 10. Procédé selon l'une des revendications 8 et 9, caractérisé en ce que les étapes a) et
 b) sont effectuées simultanément ou successivement.
 - 11. Procédé selon l'une des revendications 8 et 9, caractérisé en ce qu'il permet de fixer l'ADN à pH physiologique sur des particules de phosphate de calcium.
 - 12. Poudres et céramiques de phosphates de calcium susceptibles d'être obtenues à partir du procédé selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisées en ce qu'elles supportent une croissance épitaxique d'apatite carbonatée à leur surface.
- 25 13. Poudres et céramiques de phosphates de calcium selon la revendication 12 comprenant en outre les acides nucléiques fixés à leur surface.
 - 14. Poudres et céramiques de phosphates de calcium selon l'une des revendications 12 et 13 caractérisées en ce qu'elles possèdent au moins l'une des propriétés suivantes :

- Nature des groupes chargés à la surface : PO₄, OH, Ca - pH de surface basique - Potentiel électrocinétique négatif - Hydrophobe - granulométrie comprise entre 0-200 μm, en particulier entre 80-125 μm et 0-25 μm. 5 15. Poudres et céramiques de phosphates de calcium selon l'une des revendications 12 à 14 caractérisées en ce qu'elles comprennent en outre un noyau composé d'un autre matériau polymérique, céramique ou métallique, de préférence magnétique. 10 16. Particules formées à base de poudres de phosphates de calcium selon-l'une des--revendications 12 à 15 comprises dans une matrice minérale ou polymérique en particulier dans des ciments de phosphate ou de sulfate de calcium. 17. Revêtement de céramiques de prothèses articulaires ayant les caractéristiques de la 15 céramique définie selon l'une des revendications 12 à 15. 18. Utilisation des poudres et céramiques de phosphates de calcium selon l'une des revendications 12 à 15 pour la transfection de cellules in vitro et in vivo. 20 19. Utilisation des poudres et céramiques de phosphates de calcium selon l'une des revendications 12 à 15 pour la culture de cellules transfectées par le support en réseau

tridimensionnel.

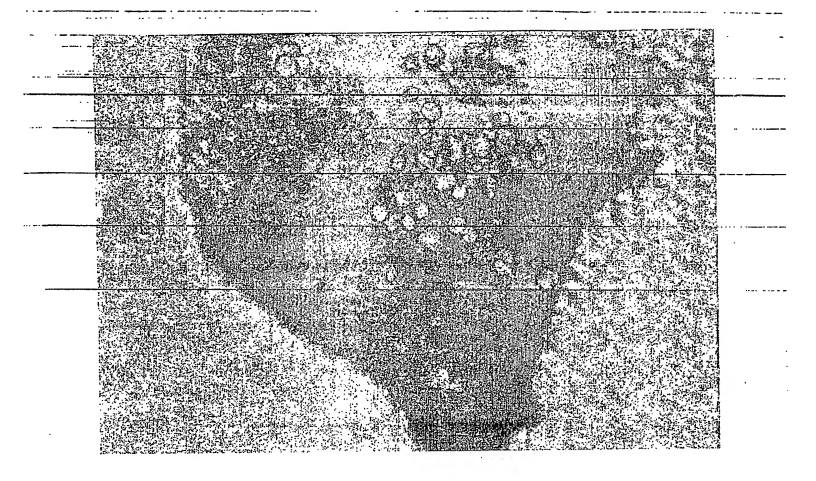


FIGURE 1

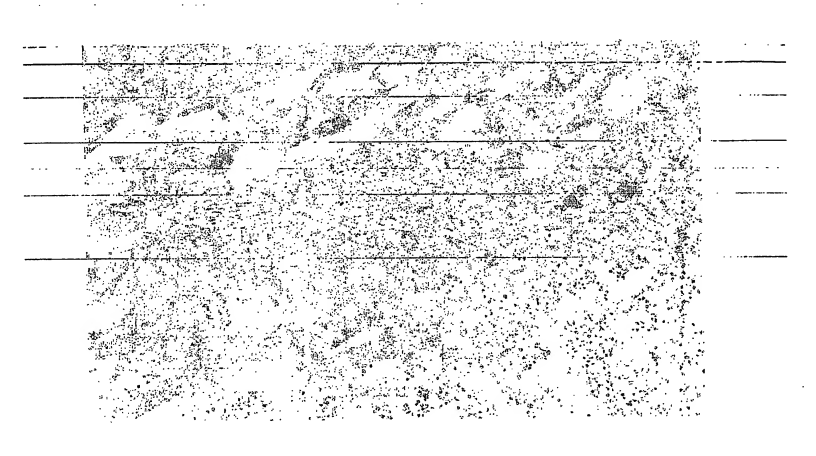


FIGURE 2

PCT/FR2003/003897

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□\skewed/slanted images
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.